PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-169795

(43)Date of publication of application: 25.07.1987

(51)Int.Cl.

CO7F 9/58 A61K 31/675 A61K 31/675

(21)Application number: 61-011255

(71)Applicant: NISSAN CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

22.01.1986

(72)Inventor: SETO KIYOTOMO

SAKOTA RYOZO TANAKA SAKUYA

(54) DIHYDROPYRIDINE PHOSPHONIC ACID CYCLIC ESTER

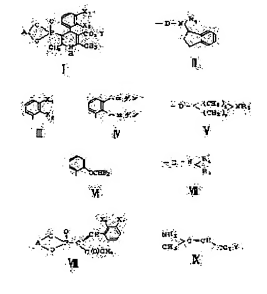
(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I {A represents (1W3C alkyl-substituted) 1,3-propylene; Y represents Y1 when either one of X1 and X2 represents H and the other represents nitro, halogen atom or trifluoromethyl; Y1 represents 13W2OC alkyl, formula II (R1 represents 1W3C alkyl; D represents 2W6C alkylene), -D-N(R2)2 [R2 represents (methyl-substituted)cyclopentyl, etc.] etc.; Y represents Y1 or Y2 when formula III represents formula IV; Y2 represents formula V (R3 represents alkyl substituted by aromatic group); Y represents Y1, Y2 or Y3 when formula III represents formula VI, etc.; Y3 represents formula VII (R4 and R5 represent 1W6C alkyl, etc.)}.

EXAMPLE: 2-(N-(1-Indanyl)-N-methyl)amino ester of 5-(2,2-dimethyl trimethylenedioxyphosphinyl)-2,6-dimethyl-4-(3-nitropheynyl-)-1,4-dihydropyridine- 3-carboxylic acid.

USE: An oral antihypertensive agent.

PREPARATION: A compound expressed by formula VIII is reacted with a compound expressed by formula IX.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-169795

@Int_CI_4 C 07 F 9/58 A 61 K 31/675 識別記号

庁内整理番号

國公開 昭和62年(1987)7月25日

ABN

7055-4H 7252-4C

未請求 発明の数 3 審査請求 (全9頁)

図発明の名称

ジヒドロピリジンホスホン酸環状エステル

②特 願 昭61-11255

23出 願 昭61(1986)1月22日

⑫発 明 者 瀬 净

船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研究

所内

⑫発 眀 迫 H 良

船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研究

所内

⑦発 明 者 彌

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

社生物化学研究所内

⑪出 日産化学工業株式会社 東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

明 細

1. 発明の名称

ジヒドロピリジンホスホン酸環状エステル

2 特許請求の範囲

(1) 一般式 (1)

$$A \left\langle \begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ X_2 \\ CH_5 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ CO_2 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ X_2 \\ X_1 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ X_2 \\ X_2 \\ \end{array} \right\rangle \left\langle \begin{array}{c} X_1 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_1 \\ X_2 \\ X_3 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_3 \\ X_3 \\ X_4 \\ X_2 \\ X_2 \\ X_3 \\ X_3 \\ X_4 \\ X_5 \\ X$$

〔式中、Aは1ないし4コの Ci ~ CsTルキル基 によって置換されていてもよいも3~プロピレ ン 基を意味し:

X1,X2の一方が水素原子であり、残りの一方 がニトロ基。ハロゲン基またはトリフルオロメ チル基であるときは、YはY,を意味し、更にY, は C₁₅ ~ C₂₀ のアルキル基。_ D-N(^R1

(R,はC,~C,のアルキル基であり、DはC2~C。 のアルキレン基である)。-D-N(R2)2(R2は 無置換のまたはメチル基によって置換されたシ

クロペンチルまたはシクロヘキシル基である)。 -D-NB (Bは、芳香族基またはアラルキル 基によって置換された15ーペンチレン基また は 1 4 - ブチレン基である). -D-N (CH₂)_m (CH₂)₄ (CH₂)₄

(ℓ は 0 ±たは 1 であり. m は 2 または 3 であ 5). $-D-N < \frac{(CH_2)_5}{(CH_2)_2} > NR_5$ (R₅ 11 1 f ± f 12 fケの芳香族基によって置換されたアルキル基で

ある). -D-N (D. R, は上述と同意味で R₁ R₂ (R, R₅) 上述と同意味であり、kは3または4である)

(Rsは上述と同意味である)であり。

Y は Y₁ (Y₁ は上述と同意味である) または Y₂であり、Y₂ は - D - < $(CH_2)_2$ > NR_5 (D. R₅ は上述と $(CH_2)_3$

同意味である)であり。

ときは、 Y は Y_1 , Y_2 (Y_4 と Y_2 は上述と同意味である)または Y_5 であり、 Y_5 は - D - N \subset R_4 (R_4 ,

R₅は、C₁~C₆のアルキル基、芳香族基または 1 ケまたは 2 ケの芳香族基によって置換された アルキル基であり、 NDは上述と同意味である) である。]で示される化合物または可能な場合 はその楽理的に許容される塩。

(2) 一般式 (11)

$$A \xrightarrow{O} P - C \xrightarrow{C \text{ (O) CH}_4} X_2 \xrightarrow{X_1} (m)$$

(式中、A, X, および X2 は、特許請求の範囲 第(1)項に記載の一般式(1)の説明と同意味である) で示される化合物と、

- s -

で示される化合物または可能な場合はその楽理的に許容し得る塩から選ばれた 1 種または 2 種以上を含有することを特徴とする循環器系障害改善薬。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、経口抗高圧作用があり、人間を含めた任乳動物のな心症、脳血行障害、高血圧症等の循環器系疾病の治療に有用である5 - ホスホン酸環状エステル-3-カルボン酸エステル-ジヒトロビリジンに関する。

また、上配化合物を含有することを特徴とする抗高圧剤をよび上配化合物の製造で関する。 (従来の技術)

ョーロッパ特許公開公報 0 1 4 1 2 2 2 号(以下、文献 a という。) かよび 0 1 5 9 0 4 0 号(以下、文献 b という。) に本発明化合物と類似した 5 - ホスホン酸環状エステルー 3 - カルポン酸エステルージヒドロビリジン類の配述がある。

一般式 颌

$$\frac{NH_2}{CH_5} > C = CH_{CO_2 Y}$$

(式中、Yは、特許請求の範囲第(1)項に記載の一般式(1)の説明と同意味である)

で示される化合物とを反応させることを特徴と する一般式(I)

$$A \stackrel{\bigcirc}{\sim} P \stackrel{X_1}{\longrightarrow} X_2$$

$$CH_3 \stackrel{Y}{\longrightarrow} CH_5$$

$$(1)$$

. (式中・A, X₁, X₂ およびYは上述と同意味 である。)

で示される化合物の製造法。

(3)
$$-\Re \stackrel{\leftarrow}{\times}$$
 (I) X_1 X_2 CO_2Y (I)

〔式中、A、X₁、X₂ およびYは特許請求の範囲 第(1)項配載の一般式(1)の説明と同意味である。〕

(発明が解決しようとする問題)

上記文献 a と b に記載された化合物より更に 経口的抗高圧活性が高く、作用の持続が長く、 心悸昂進が弱い 5 - ホスホン酸環状エステルー 3 - カルボン酸エステルージヒドロビリジン類 を探索した。

その結果、以外にも本発明化合物群がこれら の条件を満すと期待されることを見出した。

(問題点を解決するための手段)

本発明の化合物は。一般式(I)

$$A \xrightarrow{O} \begin{array}{c} X_1 \\ X_2 \\ CH_5 \end{array} \qquad (1)$$

【式中、Aは1ないし4コのC₁ ~C₃アルキル 基によって置換されていてもよい13-プロピレン基を意味し;

 X_1 、 X_2 の一方が水素原子であり、残りの一方がニトロ基、ハログン基またはトリフルオロメチル基であるときは、Y は Y_1 を意味し、 Y に Y_2

は $C_{18} \sim C_{20}$ のアルキル基、 $-D-N < R_1$ (R_1

は $C_1 \sim C_5$ のアルキル基であり、 D は $C_2 \sim C_6$ のアルキレン基である)、 -D-N (R_2) $_2$ (R_2 は 無 置 換 の また は メチル 基化 よって 置 換 された シクロペンチルまた は シクロヘキシル 基 である)、 -D-N B (B は、芳 香 族 基 また は T ラルキル 基 に よって 置 換 された 1 5 - ペンチレン 基 また は 1 4 - プチレン 基 で ある)、 -D-N $< (CH_2)_{B}$ $(CH_2)_{B}$

(A は D または 1 であり、 m は 2 または 5 である)、 $-D-N<{(CH_2)_2>NR_5}$ (R_5 は 1 ケまたは 2 ケの芳香族基によって懺換されたアルキル基である)、 -D-N- (D, R_1 は上述と同

意味である), - CH2 CH2 CN,

$$N < R_1 \atop (CH_2)_K$$
 $(R_1, R_3$ は上述と同意味であり、 R は3または4である) $-D-N$ B

の不整炭素原子を有するが、本発明はこれらの 光学異性体の全てをも包含する。

- 7 -

次に、各置換基について更に具体的に説明する。なお、本発明は下記の具体例によって限定されるものではない。

Aは、1ないし4コのメチル基によって置換されていてもよい1、3 - プロピレン基を意味する。その具体例としては、 $-CH_2C(CH_5)_2CH_2-$ 、 $-C(CH_5)_2CH_2C(CH_5)_2-$ 等が挙げられる。

Dの具体例としては無償換のまたは 1 乃至 2 コのメチル基またはエチル基によって置換された炭累鎖数 2 乃至 6 コのアルキレン基が挙げら または-CH₂CH<u>(CH₂)</u>NR₅ (R₅は上述と同意味である)であり、

Y は Y_1 (Y_1 は上述と同意味である) または Y_2 であり、 Y_2 は $_{D-N}$ $\stackrel{(CH_2)_2}{(CH_2)_2}$ NR_5 (D, R_5 は上述

と同意味である)であり。

るときは、YはY1,Y2(Y1とY2は上述と同意味 である)またはY5であり、Y5は -D-N<R4

(R₄・R₅は、C₁ ~ C₆ のアルキル基、芳香族基または 1 ケまたは 2 ケの芳香族基によって懺換されたアルキル基であり、 D は上述と同意味である) である。〕で示される化合物または可能な場合はその楽理的に許容される塩である。

また。一般式(1)で示される化合物は1ケ以上

れる。

Bの具体例としては、 7.4 ニル基またはベンジル基によって置換された 1 5 - ベンチレン基または 1 4 - ブチレン基が挙げられる。

Rs の具体例としては、無置換のまたは置換されたペンゼン環の 1 乃至 2 コによって置換されたメチル基、エチル基、ロープロビル基等が挙げられる。

R4・R5 の例としては、炭素数 1 から 6 のアルキル基、無置換のまたは置換された 5 ~ 6 員環の含質素、含酸素または含硫黄芳香環またはペンゼン環、更にこれら芳香環 1 乃至 2 コによって置換された炭素数 1 乃至 4 のアルキル基が挙げられる。

R₄ , R₅ の更に具体的な例としては、直鎖のまたは分枝した炭素数 1 乃至 6 の アルキル基。 ペンジル基。 β - フェネチル基および γ - フェニルブロビル基が挙げられる。

更に、Yの例を具体的に挙げる。(以下 Ph はフェニル基を意味する。)Y,の例としては炭累

数 15 万至 16 の アルキル基、 - CH₂ CH₂ N-CH₃
- CH₂ CH₂ N (- ○)₂ 、 - CH₂ CH₂ N (- ○)₂ 、
- CH₂ CH₂ N - CH₂ CH₂ N - Ph .
- CH₂ CH₂ N - CH₂ Ph . - CH₂ CH₂ N - CH₂ CH₂ Ph .
- CH₂ CH₂ CN - CH₂ CH₂ N - CH₂ Ph か お けられる。

Yo の例としては、 - CH₂ CH₂ N N CH(Ph)₂ 、

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5 \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & X_2 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CO_2 Y \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CH_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X_1 \\
 & CH_5
\end{array}$$

(スキーム 1 中の A, X₁, X₂ かよび Y は一般 式(1)の説明と同意味である。)

- 11 -

本発明は、スキーム1によって示されるように一般式向によって示される化合物に、一般式向によって示される化合物を不活性溶媒中反応させることを特徴とする一般式(I)の製造法にも関する。

原料化合物四は既知の技術を応用することによってアセトニルホスホン酸環状エステル(a)とペンズアルデヒド類との反応から得ることができ、原料化合物回は対応するカルポニル化合物とアンモニアとの反応で容易に得られる。原料化合物回は対応するカルポニル化合物とアンモ

$$-CH_{2}CH_{2}N \stackrel{\text{Ph}}{\sim} -CH_{2}CH_{2}N(\text{Ph})_{2}.$$

$$-CH_{2}CH_{2}N(CH_{2}\text{Ph})_{2}. -(CH_{2})_{5}N \stackrel{\text{Ph}}{\sim} CH_{7}\text{Ph}$$

-(CH₂)₅ N(Ph)₂ または <math>-(CH₂)₅ N(CH₂Ph)₂ が挙 げられる。

本発明化合物は下配のスキーム1 に従って合成される。

$$A \xrightarrow{\bigcirc P} CH_2 COMe \xrightarrow{CHO} CHO \xrightarrow{X_1} CHO \xrightarrow{C} CHO$$
(a)
(b)
$$CHO \xrightarrow{CHO} CHO$$
(c)
$$CHO \xrightarrow{CHO} CHO$$
(c)
$$CHO \xrightarrow{CHO} CHO$$
(d)
(e)

- 12 -

ニアを混合することで反応系内で生成させても よく、必ずしも単離する必要はない。

不活性溶媒とは、メタノール、エタノール、フロバノール、イソプロバノールなどのアルコール系溶媒、12ージメトキシエタン、THFなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエン、キンレンなどの芳香族炭化水泵系溶媒、アセトニトリル、ペンゾニトリルなどのニトリル系溶媒、DAM、DMF、Nーメチルビロリドンなどのアミド系溶媒、即数30やスルホラブチロラクトンなどのエステル系溶媒の他にピリジンなども利用することが可能である。

反応は、室温~200℃の間、好ましくは60~140℃の間で、1時間~100時間、好ましくは5時間~20時間加温することによって行なわれる。

本発明化合物は、下述の発明の効果の試験例に示したように経口的抗高圧作用を示すので、 血管拡張によるほ乳動物の狭心症、脳血行障害。 高血圧症等の循環器系疾病の治療に有用である。 本発明化合物を、上配治療の目的に使用する 場合、この種のジヒドロビリジン類と、薬学的 に、または獣医学的に許容可能の希釈剤または 担体とからなる薬学的または獣医学的組成物に 形成される。

これらの組成物は経口投与に適した形たとえば袋剤またはカブセル剤, 経皮投与に適した形たとえば軟膏または湿布剤, 吸入剤に適した形たとえばスプレーに適したエアロゾルまたは溶、非経口投与に適した形たとえば注射剤として使用するのに適した無菌の形で使用することができる。

本発明化合物を含有する上配組成物は、全組成物の重量に対して、本発明化合物を約0.1~99.5%、好ましくは約0.5~95%を含有する。

本発明化合物にまたは本発明化合物を含有する組成物に加えて、他の薬学的にまたは獣医学

- 15 -

合することができる。

以下に本発明を実施例、製剤例および試験例によりさらに具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらに制限されるものではない。なか、下記構造式中の Ph はフェニル基を意味する。 実施例 1

5 - (2, 2 - ジメチルトリメヂレンジオキシホスフィニル) - 2, 6 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - 1, 4 - ジヒドロビリジン - 5 - カルボン酸 2 - (N - (1 - インダニル) - N - メチル) - アミノエチルエステルの合成

環状(22-ジメチルトリメチレン) α-アセチル-3-ニトロスチリルホスホネート10 ፆに3-アミノクロトン酸2-(N-(1-イ ンダニル)-N-メチル)-アミノエチルエス 的に活性な化合物を含ませることができる。 また、これらの組成物は本発明化合物の複数を 含ませることができる。

本発明化合物を含有する上配組成物は、常法 て製造することができ、かつ常用の賦形剤を配

- 16 -

テル 0.82 8 をトルエン 2 0 配に溶解し、 7 時間線 流した。 溶媒を 波圧下留去し、 残査を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (容離 液: 酢酸エチル)に付し、 表配化合物を 得た。

以下同様な方法で実施例2~47の化合物を 得た。得られた化合物の構造。収率。性状、及 びマススペクトルを表1~4に掲載した。

MS;%(強度比)	174(66) 187(100) 598(5, W ⁺)	174(58) 187(100) 598(5, 14 ⁺)	174(75) 187(100) 632(4 M ⁺)	188(100) 201(56) 623(2 kt ⁺)	188(59) 201(100) 612(4 M ⁺)	145(100) 443(29) 548(37) 567(12 M ⁺)	黄色固体 145(100) 443(17) (134~136) 556(11, 14 ⁺)
件 株 (mb・C)	黄色油状物	黄色固体 (93)	(2155)	黄色油状物	,	在色油状物	黄色固体 (134~136)
(多)	56	52	37	37	19	57	55
¥	-ch, CH, NO-Ph		,	-ch ch l	•	Nº HO FEO-	•
×	70	H	7 0	Я	70	Ħ	2
×	н	70	14 CE CE	δи	H	og Q	н
英郎 第第	12	13	14	15	16	17 NO ₂	. 8
			- 21	-			

MS; %(強度比	145(100) 443(7) 590(7, 14 ⁺)	44(100) 167(32) 408(5)	533(44) 701(100) 714(71, 14 ⁺)	394(63) 536(21) 704(100, M+1)	125(100) 167(29, 428(39) 737(18,)	203(100) 300(44) 759(12 M ⁺)	125(76) 203(100) 773(12 ¼)
性 状(mp. ℃)	黄色固体 (157)	黄色固体 (206~207)	黄色油状物	,	淡黄色固体 (158)	(141)	炎黄色油状物
第 8	61	90	45	45	74	67	5.5
¥	-CH ₂ CH ₂ N	-ch, ch, Nch <ph< th=""><th>ud NON Non teo-</th><th>,</th><th>-CH2 CH2 N NCH<ph< th=""><th>24 C4 C4 -CH₂CH₂N ACH AF</th><th>-(CH2) 5 N N CH</th></ph<></th></ph<>	ud NON Non teo-	,	-CH2 CH2 N NCH <ph< th=""><th>24 C4 C4 -CH₂CH₂N ACH AF</th><th>-(CH2) 5 N N CH</th></ph<>	24 C4 C4 -CH ₂ CH ₂ N ACH AF	-(CH2) 5 N N CH
×	19 CA CA	20 CE CE	н	70	23 C. C.	70	25 C£ C£
×	3	7 0	21 NO2	B	3	70	70
実例施底	-6-	20	21	22	23	24	25
	. ———		- 22	_			

	MS ; ^m / (強度比)	116(100) 173(17) 595(2 M ⁺)	116(100) 173(32) 584(1, M ⁺)	(色固体 117(60) 146(100) (125~126) 618(1, 14*)	194(100) 207(24) 629(1, M ⁺)
	性 状 (mp, C)	黄色油状物	,	黄色固体 (125~126)	黄色油状物
	#4				
- 1	校卷	3.0	67	20	4 9
	9) ? (A)r	- CH2 CH2 N CH3		70	-01, 01, N
	X X	- CH2 CH2 N CH3	, 70		H -CH, CH, N
	奥施 X X X X (6)		,	3 64 64 70	-CB, CB, N

			- 22	-			
MB; Pg (強度比)	194(100) 207(33) 618(1, 14)	160(100) 178(59) 595(1, 14 ⁺)	174(100) 405(3) 584(1, M ⁺)	174(100) 405(3) 592(2)	174(100) 300(5) 408(1)	174(100) 187(47) 609(1, ¼+)	174(77) 187(100) 609(4 M+)
# (mp・C)	黄色固体	黄色油状物	•	黄色固体	•	黄色油状物	•
安 後	77	57	80	56	49	4.5	55
X	O _N cH₂ cH₂-	-CH2 NCH2Ph	,	-ch, ch, N	,	NO ₂ -CH ₂ CH ₂ N Ph	,
×	70	Ħ	70	н	7 0 7 0	NO2	Ħ
×	н	NO2	н	ังN	73	Ħ	11 NO2
東語名	2	. 40	7	80	6	10	

426(54), 721(1446) 167(100), 278(63),

(214) 無色固体

-сн₂сн₂й у сн<

91(49), 209(100) 652(M,7)

無色固体 (13%5)

-CH₂CH₂N CH₂Ph

187(100), 442(15)

黄色苗状物

-CH2 CH2N Ph

MS; 平 (強無比)

(記・記・公本)

换施例系

91(51), 210(100) 575(59)

黄色苗状物

-CH2CH2N CH2Ph

I	ĺ					
奥施	×	X,	₩	政策	# ** (mb, で)	M8; 下6(強既比)
39 C.£	73	H	-C ₁₆ H 38 - n	6.5	黄色油状物	365(15) 524(100) 635(12 M ⁺)
40 C4 C4	70	70	•	25	,	524(100) 632(20) 669(5, W ⁺)

は 日本 この 一、 の 日本	365(15) 524(100) 635(12 M ⁺)	524(100) 632(20) 669(5.14*)
		52,
(mb, C)	黄色油状物	•
E	65	25
	а	
	-C ₁₆ H 38 - n	•
7	Ħ	70
-	3	70 70

<	CH CO	CH3 H CH3
7		
裘		

類の合成結果

	<u> </u>		- 26 -	-		
(足) m/e (照) m/s (別)	120(100) 201(78) 532(22) 623(4 M ⁺)	201(100) 521(21) 612(7, 14 ⁺)	225(100) 449(40) 647(80)	212(100) 472(25) 670(50, 14)	146(56) 565(100) 582(12 1/4 ⁺ 1)	159(100) 300(27) 670(11, M ⁺)
在 (mb, C)	黄色苗状物		黄色 医条	,	黄色苗状物	•
取成	48	7.3	5,6	48	71	52
	N <ch<sub>3 CH₂Ph</ch<sub>		-ch, ch, w.s	•	-CH, CH, N	•
×	н	3	Ħ	3	田	3
×	NO.	Ħ	35 NQ	רז כיז	NO NO	Ħ
実例施定	3.5 NO ₂	3.4	ا ت	3.6	37 NQ	3.8

							
MS; m/e (強展比)	135(100) 568(91) 613(5, M ⁺)	135(100) 491(75) 636(4 M+)	174(100) 606(22) 623(7, 14 ⁺)	174(100) 366(16) 646(10, M ⁺)	353(100) 458(28) 475(4, 14 ⁺)	ı	328(20) 353(100) 464(5,14 ⁺)
性 株 (mp, C)	炎黄色油状物	•	•	•	黄色固体 (222~223)	(204~207)	校黄色固存 (184~185)
(多)	38	63	31	69	85	7.3	64
*	-a, a, y (S)		-CH2CH2CH f'N -Ph	,	-CH2 CH2 CN	•	-CH2CH2CN
×	н	3	н	20	н	73	Щ
×	26 NO ₂	70 70	NO	מיז מיז	30 NO	щ	73
英語 不	26	27	28 NO.	29	30	31	32

- 25 -

類の合成結果	MS P _g (強度比)	637 (M + 3) 620(7) 174(100)
NO ₂ ····································	性 ** (mb, C)	黄色油状物
	政策	3.7
CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	X	-CH2 CH2 N - Ph
	突施例 佈	4 5

- 27 -

製剤例1:錠剤

成分(1000錠)

	7	0	0	n
ステアリン酸マグネシウム			2.	0
メチルセルロース			3 .	0
微結晶セルロース		2	5.	0
コーンスターチ		7	5.	0
乳 糖	1	9	O.	0
実施例1の化合物の塩酸塩			5.	0 (

上記成分分量を計り、V型混合機に入れ、均一に混合する。この混合粉末を直接打錠法で錠剤とする。一錠当たりの重量は300岁である。

製剤例2:カブセル剤

成分(1000錠)			
実施例1の化合物の塩酸塩			5 (4)
コーンスターチ	1	4	5
徴結晶セルロース	1	4	5
ステアリン酸マグネシウム			5

CH₃ CH₃ CH₃ 類の各成結果 CH₃ H CH₃

実施例系	₩	政例	低 状 (三か、て)	MS Ng (強度
4 6	-cH2 CH2 N CH <ph< th=""><th>8.0</th><th>黄色固体 (140)</th><th>44(100), 167(95, 300(22), 697(14,</th></ph<>	8.0	黄色固体 (140)	44(100), 167(95, 300(22), 697(14,
4.7	-сн₂ сн₂ ү⊖рь	2.3	茶色油状物	174(100) 359(23 606(M ⁺ , 1)
4 6	7 CH		黄色 固体(140) 然色油状物	(22), 6 (22), 6 (100) (M ⁺ , 1

- 28

上記成分分量を計り、V型混合機に入れ、均一に混合する。この混合粉末を硬カブセルに充填する。1カブセル当りの内容物は3009である。

製剤例 5 : シロップ剤

成分(2%液)

実施例1の化合物の塩	酸塩 2.	0	(\$)
白 糖	3 0.	0	
グリセリン	5.	0	
香 昧 剤	Q.	1	
9 6 第 エ タ ノ ー ル	1 0.	0	
p - オキシ安息香酸メ	チル O.	0	3

慈 留 水

全量100.0%にする量

白糖および実施例1の化合物の塩酸塩を60 4の温水に溶解した後、冷却後、グリセリンお よびエタノールに溶解した香味剤溶液を加えた。 ついでこの混合物に水を加えて全量100.0% にした。

3 0 0

製剤例4:散剤

実施例1の化合物の塩酸塩			1.	0	(\$)
乳 档		8	8.	0	
ひ結晶セルロース		1	0.	0	
メチルセルロース			1	0	
	1	D	a.	0	-

上配の成分分量を計り、 V 型混合機に入れ均一に混合した。

(発明の効果)

(1) 降圧作用

自然発生高血圧ラット(8 H R)に対し、 化合物を経口投与し、血圧は尾動脈から非 観血的に測定した。結果を表 5 に記載した。

(1) 急性毒性試験

表 5 降圧作用と毎性試験の結果

供試化合物の 実施例番号		王 作 用 (9)最大降圧度(9)	LD ₅₀
14の塩酸塩	1 0	3 9	200
2000	1 0	3 7	400<
250 1	1 5	3 6	6 O O
45 O	1 0	3 5	150
対称化合物 注)	2 0	3 7	550

注) ニカルジピン

特許出顧人 日産化学工業株式会社

- 31 -